JP-B-51-29129

Abstract (Basic): JP 76029129 B

Process comprises reaching the following four cpds. in water of lower alcohol to give complex salt of formula (I) (M++)x(M++)y(OH)2x+3y-z(An-).aH2O (or aROH) (I) (i) one or more of M++ cpds. (ii) one or more of M+++ cpds. (iii) one or more of cpds. possessing (An-) ligand, and (iv) OH--generating cpd. (where M++ is alkaline earth metal, Fe gp, metal, Mn, Cu, Zn, Cd, Pd, Sn, Pt, Pb, or UO2; M+++ is Ti, CR, Mn, Sb. Bi, Au, Gp. III metal or Gp. VIII metal; (An-) is NO3, CO3, SO4, halogen, or org. anion contg. 1-4 functional gps. selected from COOH, OH, SH and SO3H R is lower alkyl; a is a positive number; x, y and z bear relationships 8 = x/y = 1/4; 1/2>z/x+y >0). The complex cpds. (I) have laminar crystal structure, an octahedral M++(OH)2 layer with coordination number of 6, an octahedral M+++-(OH)3 layer with coordination number of 6, and a layer consisting of ligands (An-) and H2O, which links the former two layers. The crystal siz is 60-700A degrees. The thickness of the laminar structure and amt. of water varies with the size of (An-). The cpds. are insol. in org. solvents, water and alkali, and are highly resistant to heat. The water of crystn. contained behaves the same as that in Zeolite. Used in stabilisation of unstable org. substances such as dyes, drugs. etc. by incorporating these substances as ligands into the complex: molecular sieve; ion-exchange substance; catalyst; etc.

(5) I nt. Cl ² .	②日本分類	19日	本 国	特許	庁	(D特 許 出 願 公 告
C 07 F 3/00 C 07 F 5/00	16 B 95 16 C 95					•	昭51-29129
C 07 F 7/00 C 07 F 9/00	16 B 954 16 C 954	特	許	公	報	❸公告	昭和51年(1976)8月24日
C 07 F 11/00 C 07 F 13/00 C 07 F 15/00/	16 B 955 16 C 955 16 B 953	庁内	整理番	号 66	5 <u>2</u> —43		発明の数 3
C 08 K 5/56 C 09 B 45/00	16 C 953 30 G 129				•		.(全23頁)
C 09 B 1/34 A 61 K 31/28	30 H 342 23 A 0						
C 09 K 15/32	25(1) A 231.5 13(9) B 2 13(9) C 3						

2

会新規な複合錯体の製法

F

※ ①出 願 人 協和化学工業株式会社

東京都中央区日本橋兜町2の55

②特 願 昭45-123553

個代 理 人 弁理士 坂本栄一

②出 願 昭45(1970)12月31日

5 図面の簡単な説明

砂発明 者 宮田茂男

第1,2図はそれぞれ本発明化合物

高松市屋島西町305

岡田道子

高松市多賀町3の9の23

(第1図-実施例1)

の X 線回折図であつて、横軸は $Cu-Ka(\lambda=-*%$ 明の詳細な説明 1.5 4 1 8 Å) 線を使用した場合の回折角 (2θ) 、 本発明は一般式 縦軸は回折強度 (カウンター/秒) を表わす。 *

$$M_{x}^{z+}M_{y}^{z+}$$
 (OH)_{2 x+3 y-z} (Aⁿ⁻)_{z aH₂}O

または

aROH(Rは低級アルキル基)

-- 47 --

(ことに、

M²⁺は、アルカリ土類金属、鉄属、Mn、Cu、Zn、 Cd、Pd、Sn、Pt、PbのイオンまたはUO2+ の1種または2種以上

期律表の第皿族(但しBを除く)、第四族金属 のイオンの1種または2種以上

An -It . -COOH . -OH . -SH . -SO3 H "の中のいずれか"1種まだは2種以上の官能基を イオン、NO3、CO3、SO4イオンを含むこと ができる。一些が自然更中心

a は正数を表わし、

x,y,zはそれぞれ次の条件を満足する。

$$8 \ge \frac{x}{y} \ge \frac{1}{4}, \frac{1}{2} > \frac{z}{x+y} > 0$$

但し、zは配位アニオンA $^{-}$, A^{2} $^{-}$, A^{3} $^{-}$, A⁴ の合計当量である。)

を有する新規複合錯体の製法に関する もの であ

本発明化合物は次のような特徴を持つている。 すなわち殆んど全ての2価および3価の元素を含 の各元素と混晶を形成する。更にM2+とM3+の 広い範囲に亘って($8 \ge \frac{x}{2} \ge \frac{1}{4}$) $M^2 + \& M^3 + \&$ の混晶を形成する。このことは、 M^{2+} と M^{3+} の 成物を粉末X線回折法により解析すると、格子定 数[(006面]と、 $\frac{M^2++M^3+}{M^2++M^3+}$ のモル比とが ほぼ比例関係にあり、ベガード (Vegard)則に従 うことより理解される。ペガート則とはAとBと 35

$$d = k_1 d_1 + k_2 d_2$$

(ここに

d:格子定数

kı,kz:定数

が混晶を形成する場合、

d1,d2:A,B個有の格子定数)

の関係が成立することをいう。

また、AP 一についても、分子径が似かよつた ものでは混晶を形成する。すなわち、2種類以上 の An 一が 反応して構造に組み込まれても構造は 変らない。また、配位子 An 一が 2種類以上であ M³+は、Ti、Cr、Mn、Sb、Bi、Auもしくは 周 5 つて、それら相互の大きさが明らかに異なる場合 は、それぞれ配位子に対応した本発明化合物の混 合物を生成する。

本発明化合物は、層状構造をした結晶性物質で、 屈折率はどの組成の化合物についても、1.4~ 1~4個有する有機配位アニオンで、ハロゲン 10 1.7の範囲に属する。また、水、有機溶媒に不溶 で、酸に対しては通常 PH3位から溶け始め、ア ルカリに対しては原則として不溶であるが、PH が14以上になると溶けてくるものしある。この アルカリに対し、不溶性の性質は本発明化合物の 15 著しい特徴の1つである。

> 本発明化合物の結晶サイズは通常60~700 Aの間に分布するが、この結晶の大きさは、水熱・ 処理を施すとか、合成の段階でできるだけ均一に して温度を100と以下において適当な高温に選 20 ぶことにより自由に大きくすることができる。

結晶構造は、M²⁺(OH)₂とM³⁺(OH)₃の オール結合により成る層と、配位アニオンと水分 子とから成る中間層とから成り立つており、

M²⁺(OH)₂とM³⁺(OH)₃は 共 に 6配位の み、M²⁺、M³⁺はそれぞれ1種または2種以上 25 8面体を形成して連らなつている。この8面体層 とはぼ垂直に配位アニオンがあり、2つの8面体 層を結びつけている。従つて、この配位子の大き さに対応して層の大きさが変化し、また、層間結 晶水の量が変化する。原則として配位アニオンの 種々の割合で本発明化合物を合成し、得られた生 30 形成する中間層の大きさが約3.2 Åのn倍大きく なる毎に層間結晶水もn倍に増加する。しかし、 実際には、結晶の不完全部分があつたり、配位で ニオンの立体障害のために、多くの場合この原則 値より少なめになる。

> 本発明化合物は複合錯体を形成することにより、 $M^{2+}(OH)_{2}, M^{3+}(OH)_{3}$ $\approx L U A^{n} - O E$ れらが単独であるよりも100℃以上熱に対し安 定となる。

本発明化合物は粉末X線回折により容易に他の 40 化合物と区別、同定できる。

本発明化合物の粉末X線回折を第1表に示す。

第 1 表 本発明化合物の X線回折

測定条件: Cu-Kα線、Ni フイルター

дÅ	I / I o	hkl	5
1 5.2 3 ~ 4 4.1 4	6	0 0 3	
7. 9 6 ~ 2 1. 0 2	1 0 0	006	
3.93~9.40	4 0	0 0 1 2	
2.61~6.41	20	0 0 1 8 1 0 2 4	14
. 2.3 4	2 1	•	
2.0 0	2 2		
1.76	4		
1.6 6	4		13
1.5 3	9		
1. 5 0	1 1		

注:d A 面間隔 I / I。 相対強度 hkl ミラー指数

第1図に示すものが層間結晶水 1 層である最小 350 C で離脱するが、水分を与えることにより格子定数の例であり、第2図は層間隔の大きな配 再び元の状態にもどる可逆性を有し、ゼオライト位子によって最も拡大された例の1つである。な 25 の結晶水と同じ性質を持つている。また、配位アお、この第1、第2図は実施例1、実施例27に ニオンの種類によって層間隔が伸縮するため、こ 示す生成物に対応する。 れち2つの特色により、脱水、適性物質の吸剤、

第1表に示すように、配位子の大きさによりC 酸、アルカリの吸着に用いることができ、その能動方向の格子定数が伸び縮みするが、それ以外の 方向の格子定数においては、C軸方向のそれに比 30 を有し、従つて、アニオン交換体として2~3 ミベて無視できる程度のものである。従つて第1、 り当量の能力を持つており、この交換能力は、従第2図を比較対照することにより本発明化合物と 株のイオン交換剤のそれが60で以上となると著他物質との区別ができる。また、粉末X線回折以 りの、例えばD.T.A、T.G.A、IR、屈折率 の低下がみられないすぐれた性質を有している。等のデータから他物質との区別を支持することが 35 には300~700℃で焼成して40A以下の徴

本発明化合物は、以上説明したような性格を有しており、従つて、工業上有用な用途が多い。

たとえば、染料類を配位アニオンとした化合物 鉄と 2個の元素との組合せより成る化合物は、アは、染料自身の欠点である耐候性、熱的安定性、 40 ルカリ分の少い均質なものとなるのでこれを焼成耐アルカリ、耐水性が著しく改善され、優れた顔 して成るフエライトの特性は著しく向上する。 おとして使用できるようになつた。 このようにすぐれた特性を有する本発明化合物

また医薬用としては、本発明化合物、特にマグ ネシウムとアルミニウムとの組合わせよりなる錯 6

体により、消炎剤の大きな副作用である胃障害を抑えることができる。さらに、不安定な有機物質を熱的にも紫外線に対しても安定化しうる作用を有している。

5 本発明の化合物は屈折率が1.4~1.7の間に分布しているために、有機物、ポリマーと混ぜた場合、著しい透明性が得られる。例えば本発明化合物を含有するポリ塩化ビニルに、ナフトールイエローSを0.1~0.5%添加して厚み5~10mxにした成形物はいずれも均質な黄色に着色し、それらを通して文字をはつきりと読むことができる。また、あるものは、紫外線吸収剤、酸化防止剤となる。

アルカリ土類金属を含む本発明化合物は、その
15 層状構造と併わせて、強い塩基性を持つているため、ポリエチレン、その他のプラスチックに添加
することにより通気性を抑え、空気酸化を防ぎ、
あるいは、クロロプレンゴムやポリ塩化ビニルの
ように一部が分解して生じる塩酸を中和してブラ
20 スチックの劣化を防ぐ働きをする。また、この特性は潤滑剤の添加物として使われる。

本発明化合物に含まれる結晶水は、150~ 350℃で離脱するが、水分を与えることにより。 再び元の状態にもどる可逆性を有し、ゼオライト ニオンの種類によつて層間隔が伸縮するため、こ れら2つの特色により、脱水、適性物質の吸着、 酸、アルカリの吸着に用いることができ、その能 力は高い。この配位アニオンは、イオン交換特性 リ当量の能力を持つており、この交換能力は、従 来のイオン交換剤のそれが60℃以上となると著 しく低下するのに対し、150℃位まででは能力 の低下がみられないすぐれた性質を有している。 · には300~700℃で焼成して40A以下の微 結晶酸化物としたものは、触媒としての機能が優 れている。シユウ酸を配位アニオンとする3価の 鉄と 2価の元素との組合せより成る化合物は、ア して成るフェライトの特性は著しく向上する。

とのようにすぐれた特性を有する本発明化合物 は、次のようにして製造することができる。すな わち本発明は、一般式

$M_X^{2+}M_Y^{3+}$ (OH)_{2X} + 3_V - z (Aⁿ -)_Z · aH₂O

または

aROH (Rは低級アルキル基)

(式中の各記号は前述のとおり) で表わされる新規な複合錯体を製造するに際し、 (1) 2価陽イオンM²⁺の化合物の1種または2 49 9 14 99 9 種以上、

- (P) 3価陽イオンMit の化合物の1種または2 種以上、 拖铁铁 物源点
- (4) 配位アニオン An 一の化合物 (但し、n=1 (~4でA⁻, A²) A³ , A⁴ − の1種または ・2種以上)および
- (=) OH を生成し得る化合物を、 水または低級アルコールの存在下、 $8 \ge \frac{x}{c} \ge \frac{1}{4}$ で、かつ配位アニオンの供給量が、

1価アニオンの場合は $\frac{z}{x+v} \ge \frac{1}{4}$ 、 $2 \sim 4$ 価ア

= オンの場合は $\frac{5}{4} \ge \frac{z}{x+y} \ge \frac{1}{4}$

となるように反応せしめることを特徴とする前記 一般式を有する新規複合錯体の製造法を要旨とす 25 ー S、ナフタレンスカーレツト等の染料化合物を るものである。

反応は充分な攪拌の下に、約350℃、約 300atm以下の圧力で、好ましくは反応系の PHを6以上に保つて行われる。得られた難溶性 沈殿を沪過し、次に水洗して不純物を除去し、 150℃以下の温度で乾燥する。

本発明において用いられるM2+、M3+の化合 物とは前記した金属類のハロゲン化物、硝酸塩、 硫酸塩、有機酸塩、アルコール塩、アルカリ金属 アルミニウム塩、水酸化物、塩基性炭酸塩、炭酸:35 が好ましい。 塩、塩基性有機酸塩、酸化物等である。

また、供給する配位アニオンの化合物とは -COOH、-OH、(フエソール性またはアルコ ール性)、-SH: -SO: Hの中のいずれか1種 または2種以上の官能基を1~4個持つ有機化合40い。 物およびそれらの誘導体で、たとえば、芳香族化 合物およびその誘導体として、フエノール、置換 フエノール、安息香酸、オキシ安息香酸、アミノ 安息香酸、ジニトロ安息香酸、フタノール酸類、

サリチル酸、スルホサリチル酸、トルイル酸、ア ントラニール酸、メタニール酸、ペンゼンスルホ ン酸、漫食子酸、カテコール、レゾルシン、ハイ 10 ドロキノン、フロログルシン、チロン、ナフトー ル、ナフタリンスルホン酸、2-ナフトールー6 ースルホン酸等を、脂肪族化合物およびその誘導 体として、シユウ酸、マロン酸、コハク酸、アジ ピン酸、ピネリン酸、スペリン酸、セパシン酸、

15 クエン酸、マレイン酸、酒石酸、酢酸、スルホ酢 酸、アゼライン、メタスルホン酸、1・2 ーシク

- ロプタンジカルボン酸、チオグリコール酸、メタ ノール、エタノール、エチレングリコール、フエ ニル酢酸、E.D.T.A、エチルメルカプタン等を、 20 複素環化合物として、ヒキノリン酸、オキシン、 ニコチン酸、インドメサシン等を、またアミノ酸 として、グリシン、グリシルグリシン、トリプト フアン、チロシン等をあげることができ、さらに アントラキノンパイオレット、ナフトールイエロ
 - つぎにOH 一の供給源としては、アルカリ金属、 アルカリ土類金属の酸化物、水酸化物、炭酸塩、 アンモニウム塩等である。

用いることもできる。

本 発 明 に お い て は 液状媒体として水または 低級 アルコールを 用いる。これらの使い分け は原料のそれらに対する溶解度を考慮して行 なう。

すなわち原料の溶解度の大きい溶媒を選ぶこと

温度は通常常温以上350℃以下であればよい が、原料が不溶性の場合には60~350℃で3 ~5時間加熱する。また、反応圧力は常圧でよ いが場合により300atm以下に加圧してもよ

反応温度、圧力を上記の範囲で高温とし、かつ 圧力を加えると生成物の結晶構造は高度化す

反応系のPHは 6以上とするのが望ましいが特

に制限はない。

配位アニオンの供給量は、理論値 $\frac{z}{x+y} = \frac{1}{4}$ 当 量以上必ず必要であり、2価の陽イオンとの錯形 成能力の低いもの程、この供給量を相対的に多く 5 する必要がある。それは原料からくるハロゲンイ オン、NO₃、SO₄、CO₃ (空気中からの吸収、 水中に溶存)との競争反応により有機配位アニオ ンが 2 価陽イオンと反応するからである。この場 て特に制限はないが、2~4 価のアニオンを用い $\frac{1}{5}$ ときには $\frac{5}{4} \ge \frac{2}{x+y}$ とする必要がある。 $\frac{5}{4}$ をこ えると配位アニオンと、3 価または 2 価の陽イオ ンとの化合物が副生するので好ましくない。有機 15 配位アニオンの錯形成能と本発明化合物の生成し 易さは対応関係にある。

つぎに、各原料相互の供給量比と反応生成化合 物との対応関係について説明する。

M²⁺をxモル、M³⁺をyモル、配位アニオン 20 An ーをz モルおよび OHーを供 給する物 質とを 反応させる場合において、OH 一の供給量がM2+ のxモルとM3+のyモルの当量(2x+3y当量、 但し配位アニオンがアルカリ型の場合はこの値か らその配位アニオンの当量数だけ差し引き、また 25 の水溶液または懸濁液をそれぞれ別個に用い、あ 酸型の場合は逆に、その陰イオンの当量数だけプ ラスする。また、原料自身がOH ~を含む場合、 その当量数をやはり差し引く。)より少い場合、 生成都合物におけるM²+とM³+のモル比は原料 供給時の $\frac{M^2+}{M^3+} = \frac{x}{y}$ より小さくなる。すなわち、2 価の陽イオンが OH ^一供給量の不足分 に対応して、 反応母液中に溶液として残り反応しないからであ

の当量とほぼ等しいか、または多い場合、生成化 合物におけるM2+とM3+のモル比は原料供給時 $\frac{M^{2+}}{M^{3+}} = \frac{x}{y}$ とほぼ等しい。OH $^{-}$ の 供給量が大過 こえるような場合は、OH Tによつて有機配位ア ニオンがイオン交換され始めるため、配位アニオ ン量は見掛け上減少する。本発明化合物の構造に おいて、配位アニオンは2価、3価陽イオンの水 10

酸化物が形成する層相互をそれらの面と垂直にあ つて支える働きをしているわけであるが、上記の 如く配位アニオンと交換したOH ^ーも同 様の機能 を有する。従つて実際には、生成物の<mark>- z</mark> - x + y 質において、zの項は An ーとこ こにいうイオン 交換して入つたOH 一の量とをプラスした数値が **州いられるべきである。しかし、通常の分析法で** は、M²⁺(OH)₂またはM³⁺(OH)₃を形成 合、1 価配位アニオンの供給操は当量以上におい 10 している OHと区 別がつかないため、本明細書で は便宜上An -とOH-とを区別して表現してあ

> 供給量として、1 価配位アニオンの場合は $\frac{z}{x+y} > \frac{1}{2}$ が好ましく、2価、3価、4価となる に従つて、この量は少くて良く、生成化合物の配 位アニオン量は、理論値 $\frac{z}{x+y} = \frac{1}{4}$ に近い値とな

> 本発明の実施に当つては、パッチ式および連続 式のいずれの方式も採用しりるが、連続式の方が 再現性にすぐれ、かつ生成物の結晶化度が安定す るので工業的に有利である。

> この場合は、M²⁺、M³⁺、A^{n ー}およびOH^ー るいはM²⁺とM³⁺の混合溶液または懸濁液を An 一、OH 一の単独溶液または混合溶液とともに 用いることができる。

パッチ法で行う場合、操作の順序は種々に変更 30 することが可能である。たとえば、M²⁺の化合物 xモルとM3+の化合物yモルを水性媒体中で混 合し、溶解または懸濁せしめた後、 An 一の化合 物ならびに OH Tを生成しうる化合物を加えて (前述の如くM²⁺もしくはM³⁺の対イオンが OH ¬の供給量がM²+のx モルとM³+のyモル 35 An ¬ に相当するときは特に An ¬ の化合物とし て供給しなくともよい場合がある) 反応せしめて もよく、またM2+の化合物xモルを水中でOH-を生成しうる化合物と反応させてM²⁺(OH)を 生成させ、ついでこれに M3+の化 合物y モル、 剰になる場合、すなわち、反応系のPHが14を 40 An − の化合物αモルおよびOH − を生成しうる 化合物を加えて反応せしめてもよい。

反応終了後固液を分離し、水洗した後150℃ 以下で乾燥する。

生成物の結晶化を促進するためには前述の如く

反応を高温、高圧下に行なうとよいが、この目的 ※しようとするものと同じ配位アニオンであつてこ は本発明により得られた生成物のスラリーを約 150~350℃、300atm以下の高温、高圧 下で充分な攪拌のもとに処理しても達成できる。 了後、常温常圧にかえて、オートクレープより取 り出しこれを沪過水洗乾燥する。この方法により 目的に応じて結晶の大きさをコントロールするこ どができる。

本発明においてはえられた生成物をカラムに詰 10 めて通常のイオン交換法により目的とする配位ア ニオン溶液で交換するか、または配位アニオン溶 液中に軽濁させイオン交換させることができる。 この場合、交換する配位アニオンは、イオン交換※

の含量を増やす目的であつても、また他種の配位 アニオンで交換する目的であつてもよい。

本発明の方法において原料としてFe²⁺、

処理時間は通常約5~15時間であれば良い。終 5 CO²⁺、Sn²⁺、Mn²⁺、Ti³⁺等空気酸化を うけ易いものを用いる場合、または炭酸イオンを 本発明結晶性物質の構成成分としたくない場合に は、反応を窒素、ヘリウム等の不活性ガス雰囲気 中で行なうのがよい。

> また、本発明によりえられた結晶性物質を 150~350℃の範囲の温度で通常1~3時間 加熱し層間結晶水の一部もしくは全部を離脱させ、

$$M_x^2 + M_y^2 + (OH)_{2x+3y-z} (A^{n-}) \cdot a'H_2O$$

で表わされる物質を得ることができる。このもの は種々の層間隔を持ち、脱水、極性物質の吸着等 20 45 ml/minとし、反応系のPHが 10~10.5 に有効である。

次にこれらの実施態様を以下の実施例で説明す る。

実施例 1

4 - 14 - 3

g + H#+ 25

1: :---

 $(Zn^{2+} = 0.2 M/\ell, Al^{3+} = 0.1 M/\ell)$ 0.1 M/Lのサリチル酸エタノール溶液とを1 M/Lの水酸化カリウムのエタノール溶液と共に、 容量1化のステンレス製反応槽(オーパーフロー 装置付き、予め500mlのエタノールを入れ、こ 30 的に変化するからである。 れにPHメーターの電極を浸し、ケミスターラー で均一に攪拌し、反応溶液の温度が30℃を維持*

(ただし、a'はa >a'もしくはa' = 0を表わす。)*する様、ヒーターをリレーに連結して制御する。) に、前2者の溶液流量をそれぞれ40ml/min、 を維持する様に KOHの流量を制御する。オーバー フローして得られる懸濁液を減圧、沪過後、水洗 して、70℃で20時間乾燥する。

この生成物の化学組成(結晶水その他は、105 硝酸亜鉛と硝酸アルミニウムのエタノール混液 25 ℃で 3時間処理でも離脱しないので、実施例に示 す化学組成は、105℃3時間処理後の組成であ る。)と粉末X線回折結果における、(006) 面、(0012)面、(0018)面のみを示す。 これは明細書に説明した様に、これらの面が特異

化学組成

X線回折

dA = 7.96, 3.93, 2.61

実施例 2

塩化マグネシウムと塩化アルミニウムの混合水 容液 (Mg²⁺⁼0.6 M/L、Al³⁺⁼0.2M/L) 200ml、およびコンゴーレッドの0.4M/L水

溶液150mlを3M/Lの水酸化ナトリウムと共 40 に3本のピコレットから容量1 2のピーカー(予 め300mlの水を入れ、PHメーターの電極を浸 し、マグネチックスターラーで攪拌している。) に、反応液のPHが10~11を維持する様に NaOHの滴下を調節しながら滴下し、反応せしめ

る。反応液の温度は約20℃、陽イオン溶液と配 ※を60℃で20時間乾燥した。 位アニオン溶液の滴下が完全に終つてから、これ 化学組成 を減圧沪過し、次いで約1Lの水で洗浄し、これ※

X線回折

dÅ = 2 5.90

実施例 3

・硝酸ニッケルと硝酸鉄の混合水溶液(Ni ²⁺ --- $0.4 \,\mathrm{M/L}$, Fe³⁺= $0.4 \,\mathrm{M/L}$), $0.1 \,\mathrm{M/L}$ 15 のシュウ酸ナトリウム水溶液とを2M/Lの水酸 化ナトリウムの水溶液と共に、実施例1と同じ方 法で反応させる。それぞれの流量は30ml/min、 20ml/minで、水溶液系で、反応系のPHが9 ~9.5を維持して行う。反応系の温度は 50℃に 20 0.5 M/L、Cr³ + = 0.1 M/L) 300 mlとア 制御する。オーパーフローしてきた懸濁液の中 700mlを取り出し、これを容量1 Lのオートク レープで、150℃、5atmにて6時間処理する。 常温常圧になつた後、これを取り出し沪過、水洗 後、80℃で12時間乾燥する。また、この乾燥25カリウムの0.45Mを適量の水を加えて添かす。) 物を200℃にて1時間処理したものを作る。 化学組成

80℃で乾燥したもの:

Ni₂ Fe₂ (OH)_{8.6}
$$\begin{bmatrix} COO \\ | \\ COO \end{bmatrix}$$
_{0.7} · 2 H₂ O

200℃で乾燥したもの:

$$\begin{array}{c}
\text{Ni}_{2} \text{ Fe}_{2} \text{ (OH)}_{8.6} \\
\text{COO}
\end{array}$$

* X線回折

dA = 9.45, 4.95, 2.5980℃乾燥 200℃乾燥 dÅ=9.40、4.92、2.58 結晶の大きさ(X線回折法による)

常温反応 92 Å 160℃反応 280Å

実施例 4

硫酸マンガンと硝酸クロムの混合水溶液(予め 硝酸で水のPHを1以下にして浴かす。Mo²⁺= ンモニアガスとを 4 つくびフラスコ (容量1 &で 予めPHメーターの電極が浸る程度に水を入れ、 マグネチックスターラーで攪拌する。 4 つくびの 中1つからガスを導入する。このフラスコに酢酸 に約30分を費して、25°で導入し、アンモニ アガスの流量を反応系のPHが7~7.5を維持す る様に調節する。混液の全部の商下が終つた所で、 反応を終え、素早く懸濁液を取り出し戸過した後、 30 0.5 M/Lの酢酸カリウム1 Lでイオン交換する。 この操作は、2 心容ピーカーにこの酢酸カリウム 溶液1 しを入れ、これに、先程の戸過したゲルを 懸濁させ、これを60℃の恒温槽で1日放置す

35 然る後、これを減圧沪過後1んの水で水洗し、 70℃で12時間乾燥する。

 $Mn_5 Cr (OH)_{11.5} ((SO_4)_{0.6} (CH_3 COO)_{0.8}) 1.3 H_2 O$

X線回折 $d\hat{A} = 8.50$, 4.21, 2.80実施例 5

硝酸鋼と三塩化チタンの混合水溶液(Cu²⁺= 0.2M、 $Ti^{3+}=0.05M$) 300mlを作り、こ れを2M/Lの水酸化ナトリウムと共に1 L容の

4つくびフラスコ (予め 3 0 0 mlの水にP-Tミ ※この操作は、2 L容ピーカーにこの酢酸カリウム ノ安息香酸 0.1 Mを入れ、次いでPHメーターの 電極を分を費して、25℃で導入し、アンモニア ガスの流量を反応系のPHが7~7.5を維持する 様に調節する。混液の全部の滴下が終つた所で、 5 70℃で12時間乾燥する。 反応を終え、素早く懸濁液を取り出し戸過した後、 0.5 M/Lの酢酸カリウム1 Lでイオン交換する。※

溶液」とを入れ、これに、先程の沪過したゲルを **懸濁させ、これを60℃の恒温槽で1日放置する。** 然る後、これを減圧沪過後10の水で水洗し、 化学組成

 Mn_5 Cr (OH)_{11.5} ((SO₄)_{0.5} (CH₃COO)_{0.3}) 1.3 H₂O

X線回折 $d\hat{A} = 8.50$, 4.21, 42.80**突施例 5**

硝酸鋼と三塩化チタンの混合水溶液(Cu²⁺= 0.2 M、Ti ³⁺ = 0.0 5 M) 3 0 0 mlを作り、こ 15 の P Hが 8 ~ 9 にある様維持する。反応系の温度 れを2M/Lの水酸化ナトリウムと共に1で容の 4つくびフラスコ (予め300mlの水にPーアミ ノ安息香酸 0.1 Mを入れ、次いでP Hメーターの 電極を受し、マグネチツクスターラーで攪拌しな がら水酸化ナトリウウを滴下し、P-アミノ安息 20 る。 香酸をナトリウム塩にして完全に溶かす。)に2 つのピユレットから 2つのくびを使つて滴下する。*

* また、他の1つのくびから窒素ガスを送り込み、 他の1つのくびから排出させ、雰囲気を完全に密 素で置換する。

水酸化ナトリウムの滴下量を制御して、反応系 は常温(25℃)であつた。混液の滴下が完全に 終つた所で、得られた懸濁液を素早く取り出し、 これを減圧严過後、早く乾燥させるために、500 mlのアセトンで洗浄し、70℃で12時間乾燥す

化学組成

実施例 6

35000

Hilly,

硝酸鉛と硝酸第2鉄を、PH1の硝酸酸性(鉄 の加水分解と塩化鉛の沈殿生成を防ぐため)のイ オン交換水に溶かした混液(Pb ²⁺ = 0.6 M/ L、30 硝酸ピスマス 0.0 4 Mをマンニツト 7.5 **タ**と乳 Fe $^{3+}=0.2 \,\text{M/L}$), $1\cdot 2-\nu \rho \, \nu \, \gamma \, \nu \, \gamma$ カルポン酸ナトリウムの 0.2 M/ L水溶液を 4 M/Lの水酸化デドリウムと共に、実施例1と同 じ反応装置、方法で、それぞれの流量を40 ml/min、60ml/min水酸化ナトリウムの供給 35 オキシ安息香酸ナトリウムの0.11 Mを500ml 量を反応系のPHが15~7.8を維持する様に連 続的に供給する。反応系の温度は40cに制御す る。オーパーフローして得られた懸濁液を沪過、 水洗して、70℃で12時間乾燥する。 化学組成

$$\begin{array}{c|c}
 & H_2 C - CH - COO \\
 & | & | \\
 & H_2 C - CH - COO 6.2H_2 O
\end{array}$$

X線回折 $d\mathring{A} = 1 3.80, 6.96, 3.91$ 実施例

パチですり合わせ粘稠液をつくり、水100ml中 に溶解する。20%の水酸化ナトリウム溶液中に 注ぎ約1℃に希釈する。別に、硝酸カドミウムの 0.2 4 Mを 5 0 0 nl の水に溶解する。また、P-の水に溶解する。これらを2M/Lの水酸化ナト リウムと共に容量1んのステンレス製反応槽に、 微量定量ポンプを使つて供給する。それらの流量 は、4ml/min、2ml/min、2ml/minで、水 40 酸化ナトリウムの流量は、反応系のPHが10~ 10.5を維持する様に供給する。他の条件、方法 は実施例1に準じる。

反応系の温度は15~20℃、得られた懸濁液 を減圧严過後、水洗し、70℃で12時間乾燥す

(9)

17

18

る。

化学組成

Cd
$$_{12}$$
 Bi $_{2}$ (OH) $_{26.5}$ ((CO $_{3}$) $_{0.4}$ (HO—COO) $_{2.5}$ (NO $_{3}$) $_{0.2}$] 8 H $_{2}$ O

X線回折

dA = 15.77, 7.75, 5.12

実施例 8

硝酸亜鉛と塩化アルミニウムの混合水溶液 $(Zn^{2+}=0.1 M/\ell, A1^{3+}=0.4 M/\ell)$,安 息香酸ナトリウムの 0.2 M/L水溶液とをアンモ ニアガスと共に容量12の反応槽に装入し、実施※

※例1と同様の方法で反応させる。それぞれの供給 流量は30ml/min75ml/minでアンモニアガ スは、反応系のPHが 7.5~8.0 にある様に調節 10 して維持する。反応系の温度は約30℃である、 オーパーフローして得られた懸濁液を沪過、水洗 し、60℃で12時間乾燥する。 化学組成

X線回折

dA = 8.54, 4.25, 2.85実施例 9

硫酸マグネシウムと塩化第2鉄のPH約1の水 溶液 (Mg²⁺ = 0.16 M、Fe³⁺ = 0.02 M) 3 0 0 mlと、2 M/Lの石灰乳 (Ca (OH) z)と を、2本のピュレットから、容量1 Lのピーカー 25 70℃で12時間乾燥する。 (予め200mlの水に0.045Mのクエン酸ナト* 化学組成

*リウムを溶かし、これにPHメーターの電極を浸 20 し、マグネチックスターラーで攪拌する。) に常 温(約20℃)で滴下し、反応系のPHが10~ 10.5を維持する様に、石灰乳の流量を調節する。 混液が完全に滴下されたところで、反応を終え、 得られた懸濁液を減圧严過、水洗する。これを

Mg 8 Fe (OH)_{16.9}
$$\begin{pmatrix} CH_2 COO \\ | \\ (HOCCOO)_{0.5} (SO_4)_{0.8} \\ | \\ CH_2 COO \end{pmatrix}$$
 4. 7 H₂ O

X線回折

dA = 1 2.0 2, 6.1 9, 4.0 4

塩基性炭酸ニッケル (Ni COs・2N (OH)))の 0.4 Mと、水酸化アルミニウム (塩化アルミニウ ム水溶液にアンモニア水を加えて沈殿させ、反応 系のPHを7で行う。)の0.2 Mとを、0.9 Mの 40 200 Cで1時間乾燥する。 グリシンと共に容量 2 **&**のステンレス製槽に入れ、 水を加えて1.5 しとする。これをケミスターラー で攪拌し、懸濁させ、水酸化ナトリウムを加えて、

PHを11~12にする。槽を加熱して、約30 35 分で80℃にし、この状態で5時間維持する。反 応系のPHが11~12を示す様に適宜水酸化ナ トリウムを注加する。得られたペースト状のもの を滅圧沪過し、約5人の温水(70℃)で洗浄し、 80℃で12時間乾燥する。この乾燥物を更に 化学組成

80℃乾燥物

20

Ni 2 A1 (OH) 6.8 ((H2 NCH2 COO) 0.8 (CO₃) 0.2] 1.4 H2 O

200℃乾燥物

$Ni_2A1 (OH)_{0.3} ((H_2NCH_2COO)_{0.8} (CO_3)_{0.2})$

X線回折 80℃乾燥 d:A=1,3.18、7.62、4.25 2000 C乾燥 dA=1315、761、4.25 **実施例。1.1** 增加的語彙為 、 水に溶かし、これに過剰の炭酸ナトリウムを加え て水浴上で数時間熱する。そして、生成した沈殿 を严過後、6.0℃のイオン交換水で充分洗浄して、 浄し、6.0℃で1.0時間乾燥する。 白金水酸化物を作る。これを 0.0 3 Mのコハク酸 15 化学組成 ナトリウムと共に1. 化容ピーカーに入れ、300※

※肌の中に懸濁させ、攪拌しながら2本のビユレッ トから、硝酸第 2鉄の 0.0 2M溶液 2 0 0 ml と 2 M/Lの水酸化ナトリウムを滴下し、反応系の .. 10 PHを13~14、温度を60~70℃に維持し □塩化白金酸カ炭系へ(K2 Pt Cl4) 0.0 4 Mを ながら反応させる。滴下が完全に終つた所で、得 られた懸濁液を70℃で5時間熱する。しかる後 滅圧严過後、イオン交換水(60℃)で充分に洗

$$Pt_{4} Fe_{2} (OH)_{128} \begin{pmatrix} CH_{2} COO \\ | \\ CH_{2} COO \end{pmatrix}_{0.8} (CO_{3})_{0.8} \\ 1.2 H_{2} O$$

X線回折

dÅ = 1 2.1 0、6.3 2、4.00 ……コハク酸に

実施例 12

エタノールを使用して、硝酸亜鉛の 0.8 M/&、 硝酸アルミニウムの 0.4 M/Lの混合溶液 2 0 0 mlと、アジピン酸の0.4.5 M/lの溶液 1 0 0 ml、30 い 8 0 ℃ で乾燥して製品とする。 及びイオン交換水を使用して2M/Lの水酸化ナ* 化学組成

*トリウム水溶液とを作る。1 &容ピーカー中にア ジピン酸のエタノール溶液を入れ、PH電極を入 れてマグネチツクスターラーで攪拌する。常温常 d Å = 8.11、4.02、2.61……CO, OHによ 25 圧下、上記の混合溶液と水酸化ナトリウム溶液を 各々のピユーレットから滴下しPHを9.5~ 10.0に維持するようにして反応させる。

> 反応終了後、得られた反応懸濁液を減圧で沪過 後、エタノール洗浄、及びイオン交換水洗浄を行

 $Z_{n_4}Al_2$ (OH)_{12.5} ((OOC (CH₂)₄COO)_{0.6} (CO₃)_{0.4}) 6 H₂O

X線回折 St. 1 3 12

 $\mathbf{d}\mathbf{A} = 15.23 + 7.69 + 4.82$

実施例 13 [[[1]] 1.7]

イオン交換水を使用して、硝酸カドミウムの 1.2 M/L、硝酸アルミニウムの 0.3 M/Lの混 溶液、及びエタノールを使用して、セパシン酸の 0.28M/ L溶液200 mlとを作る。1 L容ピー☆ 化学組成

35☆カー中に200mlのエタノールを入れ、PH電極 を浸し、マグネチックスターラーで攪拌する。上 記3液を各々のピユレットに移し、反応PHを 12.0~13.0に保つように提拌下、滴下する。 反応終了後得られた反応懸濁液を減圧で戸過し、 合水溶液200mlと2M/Lの水酸化カリウム水 40 エタノール洗浄、及びイオン交換水洗浄を行つた 後、80℃で乾燥して製品とする。.

 $Cd_{4}Al(OH)_{9.8}((OOC(CH_{2})_{8}COO)_{0.5}(CO_{3})_{0.1})5.5H_{2}O$

X線回折

 $d\tilde{A} = 18.79, 9.11, 6.37$ 実施例 14

イオン交換水を使用して、濃塩酸でPH1に調 0.4M/Lの混合水溶液200mlと、マレイン酸 0.4 M/L水溶液 1 0 0 ml 及び 2 M/Lの水酸化 ナトリウム水溶液とを作る。

上記において混合水溶液のPHを1に調整する のは、硝酸クロムの加水分解を防ぐためである。※10化学組成

※1 &容ピーカー中に200mlのイオン交換水を入 れ、PH電極を浸し、マグネチツクスターラーで 攪拌しながら常温常圧下、1記3液を各々のピコ レットより滴下する。このとき反応PHが8.5~ 整された塩化第2銅の1.2M/L、硝酸クロムの 5 9.0を維持するように滴下量を調節する。反応終 了後、得られた反応懸濁液を滅圧で評過し、イオ ン交換水で洗浄後、さらに 0.5 M/ Lのコハク酸 ナトリウムの水溶液300㎡で洗浄し、しかる後、 水洗し、60℃で10時間乾燥する。

$$Cu_{0}Cr_{2}(OH) \left(OOC(CH_{2})_{2}COO)_{0.7}(CI)_{0.6} \left(HCCOO\right)_{0.1}\right) 2.5 H_{2}COO$$

X線回折

dA=12.10、6.32、4.00……コハク酸系 dA = 8.15、4.02、2.60……C1、マレイン 酸系

实施例 15

イオン交換水を使用して、硝酸カルシウム20 M/L、硫酸アルミニウム 0.4 M/Lの混合水溶 液200mlと、酒石酸の0.45M/U水溶液 100ml及び、2M/Lの水酸化ナトリウム水溶* 化学組成

*液を作る。 1 L谷ピーカー中に 2 0 0 mlのイオン 交換水を入れ、PH電極を受し、マグネチックス ターラーで攪拌しながら常温常圧下、上記3液を ピユレツトより滴下する。このとき反応 P Hが 20 13.5以上を維持するように滴下量を調節する。 反応終了後、得られた反応懸濁液を滅圧で評過し、 イオン交換水で洗浄後、80℃で乾燥して製品と

する。

X線回折

 $d\mathring{A} = 8.22, 4.02, 2.58$

実施例 16

塩化カドミウムと塩化第 2鉄の混合水密液(予 め微量の塩酸を入れて溶解し、液のPHを1にす M/ℓの水酸化ナトリウム溶液とを容量1ℓの槽 80℃で12時間乾燥する。

☆れ、PHメーターの電極を浸し、ケミスターラー 35 で攪拌、外部からヒーターで35℃に設定)に定 量ポンプを使つて、それぞれ 4 0ml/min、45 ml/m in及び、水酸化ナトリウム溶液を反応系の PHが10~10.2を保つ様に流量を設定して供 る。Cd²⁺= 0.2M/L、Fe³⁺= 0.1 M/L)、 総する。この状態で 1 時間反応を継続し、オーバ スルホ酢酸ナトリウムの 0.1 M/L水溶液及び 2 40 ーフローして得られた懸濁液を減圧、沪過水洗し、

(オーパーフロー装置付、予め500πℓの水を入☆ 化学組成

 $Cd_4 Fe_2 (OH)_{125} (O_3 SCH_2 COO)_{0.6} (Cl)_{0.8} 1.7 H_2 O$

24

X線回折

 $d\mathring{A} = 8.14, 4.04, 2.60$

実施例 17

硝酸マグネシウムと塩化インジウムの混液 $(Mg^{2+} = 0.08 M, In^{3+} = 0.02 M) O$ 300mlと、mーオキシ安息香酸ナトリウムの 0.04M溶液200ml及び、2M/Lの水酸化ナ※

※トリウムとを実施例2と同じ装置方法で反応させ る。反応系の温度は20~30℃、PHは10~ 11である。

得られた懸濁液を滅圧严過、水洗して、60℃ 5 で15時間乾燥する。

化学組成

X線回折 $-d\mathring{A} = 8.18$, 4.06, 2.59

実施例 18

・硝酸亜鉛と硝酸アルミニウムとの混合水溶液 $(Z_n^2 + = 0.2 \text{ M}, A1^3 + = 0.1 \text{ M}) 300 \text{ m}\ell$ と、イソフタル酸ナトリウムとテレフタル酸ナト リウムとの混合溶液 (各々 0.0 7 5 M) 5 0 0 ml,20 し、6 0 ℃で 1 0 時間乾燥する。 及び酸化カルシウムを容量2人のピーカーを使つ て反応させる。ピーカーに予め配位アニオン混液*

*を入れ、次いで、ピユレットから金属イオンの混 15 合水溶液、そして、スプーンで微粉砕した酸化カ ルシウムをゆつくりと加えて行く。反応系のPH 9~10.5、温度30~40℃とし、この操作を 約30分で終え、金属塩溶液の滴下が完全に終つ た所で、これを滅圧、沪過し、約5 化の水で水洗

化学組成

$$Zn_4 Al_2 (OH)_{12.6} ((OH)_{0.2} (OO)_{0.2} (NO_3)_{0.4}] 3.6 H2 O COO$$

X線回折

dA = 13.60, 6.75, 4.50

奥施例 19

硝酸鉛と硝酸第2鉄の混合水溶液(Pb²⁺= $0.1 \,\mathrm{M}$, Fe³⁺ = $0.1 \,\mathrm{M}$) 3 0 0 mez 2 M/LO 水酸化ナトリウムを、容量1んのピーカー(予め:35 時間乾燥する。 3:00000水を入れ、マクネチックスターラーで 攪拌し、これに 0.1 Mのアントラニル酸ナトリウ☆

30☆ムを溶かす。)に反応系のPHが10~11を示 す様に水酸化ナトリウムの滴下量を調節しながら 両液をピュレットから約30分で完全に滴下する。 反応系の温度は常温(20~25℃)とする。得 られた懸濁液を減圧沪過、水洗し、70℃で12

3 19 W. C

X線回折

 $d\mathring{A} = 8.18, 4.02, 2.60$

実施例 20

硝酸亜鉛と硝酸銅及び塩化アルミニウムの混液

酸ナトリウム溶液200㎖とを2M/Lの水酸化 ナトリウムと共に、1 化容のピーカー(予め水を ーターの電極を浸しておく。)に3本のビユレツ トを使つて、それぞれ、約6ml/min、4

0.05M)300mlと、0.02Mのニトリロ3酢 9.0にある様に水酸化ナトリウムの滴下量をきめ て供給する。2価、3価、及び配位アニオンの溶 液の供給が完全に終つた所で、反応を終え、これ 入れ、マグネチツクスターラーで攪拌し、PHメ 5 を減圧、沪過、水洗後60℃で10時間乾燥する。 化学組成

$$Z_{n_2}C_{u_2}A_1(OH)_{g,7}$$
 $\left(N \begin{array}{c} CH_2COO \\ CH_2COO \\ CH_2COO \end{array}\right)_{0.2} (C1)_{0.7}$ $\left(C1)_{0.7}$ $\left(C1)_{0.7}$

X線回折

 $d\mathring{A} = 8.11, 4.00, 2.58$ 実施例 21

塩化カルシウムと塩化鉄の混合水溶液 (Ca²⁺ = 0.3 M、Fe ³⁺= 0.1 M) と 4 M/Lの水酸化

例5と同じ装置、要領で、ブラスコ内の雰囲気を 窒素ガスで置換する。)k 2本のピユレットを使つ 20 化学組成 て簡下する。フラスコには予め300mlの水と共*

*に 0.4 Mのニコチン酸を懸濁させて置く。反応系 の P H が 1 2 ~ 1 2.5、温度が 3 0 ~ 4 0 ℃ を維 15 持する様に水酸化ナトリウムとヒーターを調節す る。混液の滴下が完全に終つた所で、素早く得ら れた懸濁液を減圧沪過し、次いでイオン交換水 ナトリウムを、1ℓ容の4つくびフラスコ(実施 (60~70℃)で洗浄後、80で12時間乾燥 する。

X線回折

 $d\mathring{A} = 8.18, 4.02, 2.60$ 実施例 22

硝酸カドミウム、硝酸第 2鉄、硝酸クロムの混 液 $(Cd^{2}+=0.3 M, Fe^{3}+=0.05 M, Cr^{3}+$ = 0.05 M) 3 0 0 mlと水酸化ナトリウム (4 い、この1 &容のピーカーに(予め 0.4 Mの1-

ナフタリンスルホン酸ナトリウムを溶かしておく)☆

☆2本のピユレットを使つて滴下する。反応系の温 30 度を30~40℃に保ち、水酸化ナトリウムの滴 下量を調節して、反応系のPHを8~8.5 k保つ。 この滴下を30分で行い、得られた懸濁液を減圧 沪過後、続いてケーキの上から 0.1 M/Lの1-ナフタリンスルホン酸ナトリウム溶液1 &で洗浄 M/L)溶液とを、実施例2と同じ反応装置を使 35 し、次いで水洗し、10℃で12時間乾燥する。 化学組成

X線回折

 $d\hat{A} = 18.02, 8.50, 5.65$

実施例 23

硝酸ストロンチウムと硝酸クロムの混液 $(Sr^{2+}=0.3 M, Cr^{3+}=0.05 M) 300 ml$ を4M/Lの水酸化ナトリウムと共に、次の点を 除いては、実施例 5 と同じ装置操作で反応させる。5 交換水で洗浄し、 8 0 ℃ で 1 0 時間乾燥する。 4つくびフラスコに予め 0.2 5 Mのオキシンをエ※ 化学組成

※タノールに溶かしておく。反応系のPHは13.5 ~14、温度は常温で行う。ここで窒素ガスを使 うのは、炭酸ガスの混入を防ぐためである。滴下 が終れば直ちに、取り出し、滅圧が過後、イオン

X線回折 · 一种多种健康的 $d^{*}A = 1 2.9 9 . 6.50 . 4.3 5$ 実施例 24

・塩化マンガンの1.0 M/L、硝酸クロムの0.4 M/Lの混合水溶液 200ml (硝酸クロムの加水 分解を防くために予め、濃塩酸でPH1に調整し ておく。)と1-アントラセンスルホン酸ナトリ の水酸化ナトリウム水溶液とを作る。この場合、 使用する水は、必ず脱気して、溶存している酸素 を除いたイオン交換水とする。1 2容 4 つくびフ*

*ラスコ中に溶存酸素を除いたイオン交換水200 mlを入れ、PH電極を浸し、窒素ガスを通じて空 15 気中の酸素を除いた状態でマグネチツクスターラ ーで攪拌する。窒素ガスを通じながら常温常圧の もとで攪拌下、上記3液を各々のピコレットから PHを8.5~9.0に維持するように滴下する。反 応終了後、得られた反応懸濁液を窒素ガス雰囲気 ウムの 0.7 M / L 水溶液 3 0 0 ml、及び 2 M / L 20 中で脱水し、洗浄後、同じく窒素ガス気流中で 80℃にて乾燥して製品とする。 化学組成

X線回折

17 14 dA = 18.52 - 9.30 - 6.13

実施例 25

75%エタノマル及びイソプロパノールを使用 して、硝酸マクネシウムの 0.6 M/L、アルミニ 200mlと、インドメサンンの0.2M/Lの溶液 400mlを作る。1 L容4つくびフラスコ中にイ ンドメサシンのエタノール溶液を入れ、PH電極 を浸し、マグネチツクスターラーで攪拌する。攪!

30 拌下、常温常圧のもとで、PH8.0±0.5を維持 するように混合溶液及びアンモニアガスを加えな がら調節する。反応終了後、得られた反応懸濁液 を滅圧で沪過し、エタノールで洗浄し、次にイオ ン交換水で洗浄後、10℃で乾燥して製品とする。 ウムイソプロポキシ上の 0.2 M/Lの混合溶液 35 るの製品はインドメサシン (抗炎症剤)の副作用 である胃障害を抑え、且つ酸量で有効な優れた抗 ・炎症作用を有する。

化学組成

(15)

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \text{ COO} \\ \text{Mg}_{4:3} \text{ Al}_2 \text{ (OH)} \text{ (CH}_3 \text{ O}) \\ \text{N} \\ \text{CH}_3 \\ \text{C} = \text{O} \\ \end{array}$$

X線回折

dA = 8.66, 4.32, 2.88奥施例 26

- 硝酸マグネシウムの 0.6 M/L、硝酸アルミニ 15 に水酸化ナトリウム水溶液の流量を調節する。反 ウム0.1M/Lの混合水溶液、フルフエナム酸の 0.1 M/U水溶液 (フルフエナム酸は水酸化ナト リウムの希薄水溶液を加えて水に溶解させる。) 及び水酸化ナトリウムの 0.5 M/L水溶液を作る。 これらの3液を容量0.6 2の襤流装置付反応槽に20 して製品とする。この製品は、フルフエナム酸 Mg 塩、Al 塩の混液を 3.2ml/min、フルフエ ナム酸水溶液を9.7ml/min、水酸化ナトリウム 水溶液 1 0.3 ml/m inの流量になるように定量ボ ンプで規制して加える。なお、反応槽は予め、

※200mlの水を入れて、定速攪拌機で360 r.p.mで攪拌し、PH電極を浸しておく。反応 溶液のPHが常時 1 0.0~1 0.5を維持するよう 応は4時間行い、反応開始より1時間の間に溢流 してくる液は捨て、それ以後の反応懸濁液を安定 したものとして容器に採取する。採取した反応懸 濁液を減圧で脱水し、水で洗浄後、10℃で乾燥 (抗炎症剤)の副作用である胃障害を抑え、且つ 微量で有効な優れた抗炎症作用を有する。

$$Mg_{5.8} Al_{2} (OH)_{15.5} \left(CO_{3})_{0.1} \left(NH - NH - 1.50 \right)_{180} \right) 2.7 H_{2} C$$

化学組成

X線回折

dA = 7.62, 4.07, 2.59

実施例 27

イオン交換水を使用して、塩化マグネシウムの 0.8 M/L、アルミン酸ナトリウムの 0.4 M/L 35 イオン交換水で洗浄し、 80℃で乾燥する。屈折 の混合水溶液 2 0 0 mlと、アントラキノンバイオ レットの 0.3 M / Lの水溶液 1 0 0 ml、及び 2 M/Lの水酸化ナトリウム水溶液とを、マグネチ

ツクスターラーで提拌されPH電極が浸つている 1 &容のピーカー中に 3本のピユレットから滴下 し、PHを10.0~10.5 に維持しながら反応さ せる。反応終了後、得られた沈殿を滅圧で严過後、 率 1.6 5以上、

化学組成

X線回折

 $dA = 21.02 \times 9.40 \times 6.41$

奥施例 28 岩沙沙滨县

イオン交換水を使用して硝酸亜鉛の 0.8 M/L、 塩化アルミニウムの 0.4 M/Lの混合水溶液 200 mlと、2ーナフトールー6ースルホン酸ナ トリウムの0.6M/L水溶液200ml及び2 M/l水酸化カリウム水溶液を作る。1 l容ビー カー中に200mlのイオン交換水を入れPH電極※

※を浸し、マグネチックスターラーで攪拌しながら、 上記3液を各々のピユレツトに移し、反応液の PHを9.5~10.0 に維持しながら滴下する。反 応終了後、得られた反応懸濁液を減圧で严過後、 15 イオン交換水で充分に洗浄し、80℃で乾燥して 製品とする。

屈折率 1.65以上、 化学組成

$$Z_{14} Al_{2} (OH)_{18.5} \left[(CO_{3})_{0.5} (NO_{3})_{0.1} (CI)_{0.08} \left(O_{3} S \right) \right] 3.8 H_{2}O$$

X線回折

 $d\hat{A} = 17.31$, 8.58, 4.30

実施例 29

イオン交換水を使用して、塩化マグネシウムの 1.2 M/し、塩化アルミニウムの 0.4 M/しの混 M/Lの水溶液100mlと2M/Lの水酸化ナト リウム水溶液を作る。1ℓ容ピーカーに200㎖*

25*のイオン交換水を入れ、PH電極を浸して、マグ ネチックスターラーで攪拌しながら常温常圧下、 上記 3 液を各々のピユレツトから滴下し反応液の PHを10.0~10.5に維持する。反応終了後、 得られた反応懸濁液を減圧で严過し、イオン交換 合水溶液200g&とナフトールイエローSの0.4 30 水で洗浄した後、80℃で乾燥して製品とする。 屈折率 1.64 化学組成

$$M_{g \ 6} \ Al_{2} \ (OH)_{16.0} \left[(CO_{3})_{0.1} \left(O_{3} S - NO_{2} \right)_{0.9} \right] 2.7 H_{2} O_{3}$$

X線回折

 $d\mathring{A} - 14.02$, 6.75, 4.48 実施例 30

イオン交換水を使用して硝酸鋼の 1.6 M/L、 硝酸アルミニウムの 0.4 M/Lの混合水溶液

40 200 mlと、ナフタレンスカーレットの0.5 M/Lの水溶液100ml、及び2M/Lの水酸化 ナトリウム水溶液とを作る。1 &容ピーカー中に 200mlのイオン交換水を入れ、PH電極を浸し、 マグネチックスターラーで攪拌する。上記3液を

3.3

34

各々のピユレットに移し、PH10~10.5を維 ※で洗浄後、80℃で乾燥して製品とする。 持するように攪拌下、滴下する。反応終了後、得 屈折率 1.65以上、 られた反応懸濁液を減圧で計過し、イオン交換水※ 化学組成

$$Cu_{8}Al_{2}(OH)_{1.96}$$
 ($CO_{3})_{6.1}$ CH_{3} $N=N N=N N=N-$

X線回折

 $d\hat{A} = 1.7.3$, 8.50, 5.54

実施例 31

容量10のオートクレープに水酸化マグネシウ ム0.3 M、塩基性炭酸アルミニウム (Al (OH)₂ COONa) 0.1 M、エチレングリコー ル0.4 Mを入れ、これに水を加えて800mlとし、*

*次に、水酸化ナトリウムを加えて、PHを11に する。これを、250℃まで昇温させ、160 15 atm にして 3 時間維持する。 3 時間後、加熱回路 を止めて室温まで冷却する。しかる後、懸濁液を 滅圧严過水洗し、90℃で12時間乾燥する。 化学組成

$$Mg_{6} Al_{2} (OH)_{16} \left(\begin{pmatrix} CH_{2}O \\ | \\ CH_{2}O \end{pmatrix}_{0.9} (CO_{3})_{0.1} \right) 4.3 H_{2} O$$

X線回折

 $d\hat{A} = 10.27$, 5.14, 3.42

実施例 32

塩化カルシウムと硝酸クロムをイオン交換水に 溶かした混液(Ca²⁺=0.2 M、Cr³⁺=0.0 4 M)、水酸化ナトリウム (4M/L)を4つくび☆30化学組成

. 25☆フラスコに予め入れ、0.09Mのフエノール溶液 と、実施例23と同じ装置方法で反応させる。 ・ 反応系のPHは13~13.5、温度は70~

75℃とする。得られた懸濁液を減圧戸過、水洗 後、80℃で12時間乾燥する。

実施例 33

イオン交換水を使用して、硝酸カドミウムの 0.4 M/L、硝酸第 2 鉄の 0.4 M/Lの混合溶液 400ml、及び2M/Lの水酸化ナトリウム水溶 液とを作る。1 &容ピーカー中に200㎖のイオ ン交換水を入れ、P.H電極を浸し、マクネチック

スターラーで攪拌しながら、上記3液を各々のピ ユレットより滴下する。この反応PHが12.0以 上を維持するように滴下量を調節する。反応終了 交換水で洗浄後、80℃で乾燥して製品とする。 化学組成

35
$$36$$
 $Cd_2 Fe_2 (OH)_9 \left(CO_3 \right)_{0.3} \left(O - CH_2 \cdot CH \cdot COO \right)_{0.8} 1.9 H_2 O$

X線回折

 $d\hat{A} = 8.11, 4.00, 2.60$ 突施例 34

硝酸マンガンの 0.8 M/L、硝酸第 2鉄の 0.2 M/Lの混合水溶液200㎖と、DLートリプト 10 ら、上記3液を各々のピコレツトからPHを85 フアンの 0.2 M/L水溶液 2 0 0 ml、及び 2 M/Lの水酸化ナトリウム水溶液とを作る。この 場合、使用する水は電必ず脱気して溶存している 酸素を除いたイポン交換水とし、また、DLート リプトフアンは、水酸化ナトリウムの希薄水溶液 15 化学組成 を加えて溶かす。1 2容 4 つくびフラスコ中に溶※

Mn 80 Fe 2 (OH) 10.6 (NO 3) 1.2
$$\begin{pmatrix} CH_2 \cdot CH \cdot COO \\ | NH_2 \end{pmatrix}$$
 2.6 H₂ O

る。

X線回折

 $d\mathring{A} = 8.11$, 4.03, 2.60

実施例 35

- 硝酸銅と硝酸アルミニウムの混液 (Cu²⁺= $0.12 \,\mathrm{M}$, AI $^{3+}$ = $0.04 \,\mathrm{M}$) $300 \,\mathrm{mg}$ 2 M/Lの水酸化ナトリウムを、予め300mlの水 を入れ、これに 0. ± 2 Mのグリシルグリシンを PH10にして溶がした1 L容ピーカーに滴下す*

*る。マグネチックスターラーで攪拌し、ピユレツ トを使つて滴下する。反応系の温度は30~40 とにわずかに温め、PHは7.5~8.0を示す様に、 25 水酸化ナトリウムの滴下量を調節する。滴下を完 全に行い、更に、この状態で1時間放置する。こ れを減圧沪過、水洗し乾燥する。

*存酸素を除いたイオン交換水 200mlを入れ、

PH電極を浸し、窒素ガスを通じて空気中の酸素

を除いた状態でマグネチツクスターラーで攪拌す

る。窒素ガスを通じながら常温常圧下攪拌しなが

~9.0に維持するように滴下する。反応終了後、

得られた反応懸濁液を窒素ガス雰囲気中で脱水し

洗浄後、同じく窒素ガス気流中で80℃に乾燥す

Cu₆ Al₂ (OH)_{15.5} ((H₂ NCH₂ CONH₂ CH₂ COO)_{1.0} (NO₃)_{1.5}) 2 H₂ O

X線回折

dA = 8.62, 4.23, 2.59

実施例 36

塩化カルシウムと塩化イツトリウムの混液 $(Ca^{2+}=0.1 M.Y^{3+}=0.02 M)$. 8M/Lの水酸化ナトリヴムおよび 0.0 6 Mのヒドロキノ ン溶液(予め4づぐびブラオコに入れておく)と を実施例23と同じ装置方法で反応させる。反応 40 化学組成

系の温度は70~75℃、PHは14以上に維持 しながら行なう。混液の滴下が終つて更に水酸化 35 ナトリウム溶液を加え、最終的に混液の10倍当 量供給する。次いで、この系を90℃まで昇温さ せ、この状態で更に10時間維持する。次に、こ れを減圧沪過、水洗し、80℃で10時間乾燥す お物を生の主 3 3 M 3 5 5

-64-

X線回折

 $d\mathring{A} = 14.25$, 7.13, 4.38

実施例 37

塩化カルシウムと塩化インジウムの混液 $(Ca^{2+} = 0.1 \text{ M}, In^{3+} = 0.0 2 \text{ M}) 4 \text{ M/L}$ の水酸化ナトリウム溶液および 0.0 6 Mのフロロ グルシンエタノール溶液 (予め 4 つくびフラスコ※

※に入れておく)とを実施例23と同じ装置、方法 で反応させる。反応系の温度は40~50℃、 PHは13~13.5にそれぞれ維持しながら反応 10 させる。得られた懸濁液を減圧沪過、水洗乾燥す

化学組成

X線回折

dÅ = 1 4.35, 7.14, 4.38

実施例 38

塩化マグネシウムと塩化アルミニウムの混合水 容液 (Mg 2+=0.2 4 M、Al 3+=0.0 4 M) 300 ml、0.02 MのEDTA溶液300 mlおよ*25 化学組成

20*び3M/L水酸化ナトリウム溶液とを、実施例2 と同じ装置、方法で反応させる。反応系のPHは 10~11、温度は20~30℃である。得られ た懸濁液を減圧計過水洗し、80℃で12時間乾 燥する。

$$M_{g, Al}$$
 (OH) $_{182}$ OOC NCH₂ CH₂ N COO $_{0.4}$ (CI) $_{0.2}$ 3.4 H₂ O

X線回折

 $d\hat{A} = 10.27$, 5.12, 3.40

実施例 39

硝酸ニツケルと硝酸第2鉄の混合水溶液

と、4M/L水酸化ナトリウム溶液とを1L容ビ

ーカー (予め 2 0 0 mlのエタノールを入れ、これ

に 0.2 5 Mのエチルメルカプタンを溶かし、マグ☆

☆ネチックスターラーで攪拌しておく)に2本のビ ユレツトから約30分で滴下する。反応系のPH が10~11を示す様に水酸化ナトリウムの滴下 量を調節する。反応は常温で行う。得られた懸濁 (Ni²⁺=0.2 M、Fe³⁺=0.05 M) 300 ml 35 液を減圧沪過、水洗後、80 C で 12 時間乾燥す る。 化学組成

 $Ni_4 Fe (OH)_{99} ((C_2 H_5 S)_{0.6} (NO_3)_{0.5}) 1.8 H_2 O$

X線回折

dA = 10.80, 5.40, 3.57 実施例 40

塩化ニッケルと硝酸第2鉄の混合水溶液(Ni²⁺ $= 0.2 \,\mathrm{M}$, Fe³⁺ = 0.1 M) 3 0 0 ml $\geq 4 \,\mathrm{M/l}$ の水酸化ナトリウムとを、予め200㎡の水を入

40

れ、これにスルホサリチル酸 0.0 4 Mを P H 1 1 ** 常温とし、滴下を約 3 0分で完全に行う。得られ にして溶かし、マグネチツクスターラーで攪拌し た懸濁液を減圧严過、水洗し、8 0 ℃ で 1 2 時間 ておいた 1 & 2 年のビユレットか 乾燥する。 ら滴下する。反応系の P H を 1 0 ~ 1 1、温度を ** 化学組成

X線回折

 $d\mathring{A} = 14.72$, 7.35, 4.81

奥施例 41

*ン(カテコールー3・5 ー、ジスルホン酸)のア ルカリ水溶液とを実施例 2と同じ装置、方法で反 応させる。反応系のPHは 10~11、温度は

硝酸ウラニルと硝酸アルミニウムの混合水溶液 15 30~40℃とする。得られた懸濁液を減圧**打**過、 $(UO_2^{2+}=0.1\,M、A1^{3+}=0.05\,M)$ 300ml、 水洗後 80℃で12時間乾燥する。 2 M/Lの水酸化ナトリウム溶液 0.02 Mのチロ* 化学組成

$$(UO_2)_4 Al_2 (OH)_{12.6} O_3 S SO_3 O_{0.8} 3.5 H_2 O_3$$

X線回折

☆団特許請求の範囲

 $d\mathbf{A} = 15.28$, 7.50, 5.03

☆ 25 1 一般式

 $M_X^{2+}M_V^{3+}$ (OH)_{2 X +3 y - z} (An -)_z · a H₂O

または

a ROH(Rは低級アルキル基)

で表わされる新規な複合錯体を製造するに際し、 (ここに 、

M²⁺は、アルカリ土類金属、鉄属、Mn、Cu、 Zn、Cd、Pd、Sn、Pt、Pbのイオンまた はUO³⁺の1種または2種以上、

M³⁺は、Ti、Cr、Mn、Sb、Bi、Auもしく は周期律表の第四族(但し、Bを除く)、第四 族金属のイオンの1種または2種以上、

Anーは、-COOH、-OH、-SH、-SO₃ Hの中のいずれか I 種または 2 種以上の官能基を 1 ~4 個有する有機配位アニオンで、ハロゲンイオン、NO₃、CO₃、SO₄、イオンを含むことが

できる。

aは正数を表わし、

35 x, y, zは、それぞれ次の条件を満する。

$$8 \ge \frac{x}{y} \ge \frac{1}{4}, \frac{1}{2} > \frac{z}{x+y} > 0$$

- 40 但し、zはA⁻,A²⁻,A³⁻,A⁴⁻の合計 当最である。)
 - (イ) 2 価陽イオンM²⁺ の化 合物の1種または 2種以上
 - (中 3価陽イオンのM³⁺の化 合物の1種または

2種以上

(*) 配位アニオンAⁿ一の1種または2種以上の化 合物

および

(ヨ) OH **を生成し得る化合物を、 水または低級アルコールの存在下で、

$$8 \ge \frac{x}{y} \ge \frac{1}{4}$$
でかつ配位アニオンの供給量が 1

** オンの場合は $\frac{5}{4} \ge -\frac{z}{x+y} - \ge \frac{1}{4}$ となるように反応 せしめることを特徴とする前記一般式を有する 新規な複合錯体の製法。

5 2 特許請求の範囲第1項の方法において得られた結晶性化合物を、その中に含まれる陰イオンと 同種または異種の配位アニオンの化合物を用いて、 イオン交換せしめることを特徴とする一般式

価アニオンの場合は
$$\frac{z}{x-y} \ge \frac{1}{4}$$
、 $2 \sim 4$ 価アニ $\times 10$

$$M_X^{2+}M_y^{3+}$$
 (OH)_{2 X+3 y-z} (An-)_z · aH₂O

または

aROH(Rは低級アルキル基)

(ただし、 M^2+ 、 M^3+ 、 A^{n-} 、x、y、z およ *3 特許請求の範囲第1項の方法により得られたび a は特許請求の範囲第1項のそれらと同じ意味 生成物を、 $150\sim350$ での範囲で加熱し、層を表わす。) 20 間結晶水の一部もしくは全部を離脱せしめることで表わされる新規な複合錯体の製法。 * を特徴とする一般式

$$M_x^2 + M_y^3 + (OH)_{2x+3y-z} (A^{n-})_z \cdot a'H_2O$$

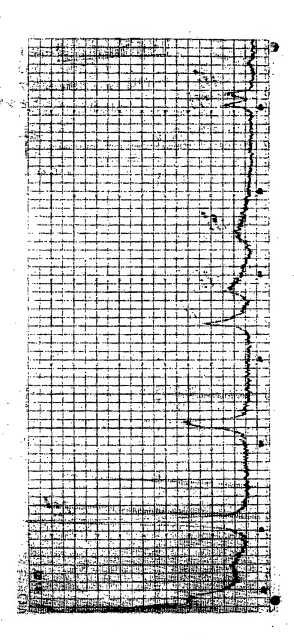
(ただし、a'ta > a'もしくは0を表わし、他の 25 特公 昭33-1476記号は特許請求の範囲第1項におけるそれらと同 特公 昭33-1477じ意味を表わす。)特 公 昭35-12577で表わされる新規な複合錯体の製法。特 公 昭39-3016特 公 昭43-7329

特 公 昭43-73

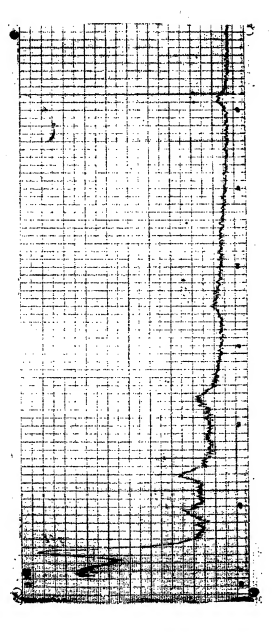
30

69引用文献

特 公昭33-1475



-- 68-



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
□ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
GRAY SCALE DOCUMENTS			
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.